



Trzebnica, dnia 09.12.2020 r.

ODPOWIEDZI (3)
na zapytania dotyczące treści SIWZ

Szpital im. Św. Jadwigi Śląskiej w Trzebnicy jako Zamawiający w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku (Nr postępowania ZP/32/2020/PN) zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019 r. poz. 1843), przekazuje treść zapytań wraz z udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie nr 1 – dotyczy warunków umowy § 3 ust. 9.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca zobowiązuje się dokonać niezwłocznej, to jest do 48 godzin w dni robocze licząc od dnia uznania reklamacji za zasadną, wymiany dostarczonego towaru w przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego niezgodności z zamówieniem.”

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował powyższy zapis, patrz pismo „Odpowiedzi na zapytania dotyczące treści SIWZ” (z dnia 27.11.2020) - Odpowiedź na pytanie nr 10.

Pytanie nr 2 – dotyczy warunków umowy § 3 ust. 10.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku niedostarczenia towaru przez Wykonawcę, nie uzupełnienia ilości lub nie dokonania wymiany na towar pełnowartościowy, Zamawiający zastrzega sobie prawo zamówienia dostawy u innego dostawcy, a różnicą kosztów obciążyć Wykonawcę, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

Pytanie nr 3 – dotyczy warunków umowy § 5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu o następującej treści:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymaganych) powyżej 30 dni od terminu płatności/ wymagalności wskazanego na fakturze.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

Pytanie nr 4 – dotyczy warunków umowy § 6 ust. 4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Reklamacje Wykonawca jest zobowiązany rozpatrzyć i udzielić odpowiedzi w terminie 7 dni roboczych od daty jej otrzymania, a po bezskutecznym upływie tego terminu reklamacja uważana będzie za uwzględniona zgodnie z żądaniem Zamawiającego.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

Pytanie nr 5 – dotyczy warunków umowy § 8 ust. 1 a, b, c.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 0,3% na 0,1% oraz odpowiednio z 10% na 5%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

Pytanie nr 6 – dotyczy warunków umowy § 12 ust. 1a.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„nie rozpoczęcia lub zaprzestania wykonywania dostaw, w tym dostawy instrumentarium, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy,”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

Pytanie nr 7 – dotyczy warunków umowy § 12 ust. 1b.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„rażącego naruszenia postanowień umowy: trzykrotnej nieterminowej realizacji dostaw przekraczających każdorazowo 5 dni roboczych, albo też trzykrotnej dostawy towaru niezgodnego z zamówieniem, pod warunkiem, że wcześniej Wykonawca został powiadomiony o stwierdzonych naruszeniach będących przyczyną odstąpienia od umowy,”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

Pytanie nr 8 – dotyczy warunków umowy § 13 ust. 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca nie może bez pisemnej zgody Zamawiającego oraz zgody podmiotu, który utworzył Szpital im. Św. Jadwigi Śląskiej w Trzebnicy przenieść wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy na osoby trzecie. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

Pytanie nr 9 – dotyczy pakietu nr 78. poz. 1, 2.

Czy zamawiający dopuści- Okularki ochronne do fototerapii noworodków 1 op. = min. 20 szt.; w trzech rozmiarach. W celu szybkiej i łatwej identyfikacji, każdy rozmiar oznaczony innym kolorem: pediatryczne(large) - ob. głowy 32-38cm (+/- 2cm), kolor czerwony dla wcześniaków(medium) 26-32 cm (+/- 2cm), kolor zielony mikro(small) 20-26cm (+/- 2cm); kolor niebieski Okularki stosowane do fototerapii podczas leczenia żółtaczką, mocowane wokół głowy posiadające dwa niezależne punkty regulacji, zapobiegające przypadkowemu przesunięciu i umożliwiające precyzyjne dopasowanie do główki dziecka. Okularki wykonane z dwóch warstw plecionej włókniny (o paramaterach 15gsm+ 25gsm) zmniejszającego podrażnienia skóry, miłe w dotyku i wygodne dla główki i twarzy dziecka; chroniące oczy przed szkodliwym działaniem światła, nie zawierają lateksu i ftalanów. Jedno op=20szt.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10 – dotyczy pakietu nr 1 poz.3-6

dopuszczalność wycenę strzykawek z rozszerzoną skalą odpowiednio: 20ml do 24ml, 10ml do 12ml, 5ml do 6ml, 2ml do 2,5ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11 – dotyczy pakietu nr 2.

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 wymaga wyceny igieł jednego producenta?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 12 – dotyczy pakietu nr 2 poz.9.

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 poz. 9 dopuści wycenę rozmiaru 0,4x18mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 13 – dotyczy pakietu nr 2 poz.9.

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 poz. 9 dopuści wycenę rozmiaru 0,4x13mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14 – dotyczy pakietu nr 2 poz.9.

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2 poz. 9 dopuści wycenę rozmiaru 0,45x16mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 15 – dotyczy pakietu nr 3.

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 3 dopuści wycenę igły polerowanej elektromechanicznie?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 16 – dotyczy pakietu nr 5.

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 dopuści wycenę kaniul z dwoma paskami RTG, z filtrem hydrofobowym pełniącym funkcję zastawki, z koreczkiem zamykanym standardowo, w rozmiarze i przepływie odpowiednio: Poz.1 - 24G/0,7x19 – 20ml/min. Poz.2 - 22G/0,9x25 – 36ml/min., Poz.3 - 20G/1,1x32 – 60ml/min., Poz.4 - 18G/1,3x45 – 90ml/min., Poz.5 - 17G/1,5x45 – 142ml/min., Poz.6 - 14G/2,1x45 – 305ml/min., Poz.7 - 16G/1,7x45 – 200ml/min.?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 17 – dotyczy pakietu nr 6.

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 dopuści wycenę kaniul z dwoma paskami RTG, z filtrem hydrofobowym pełniącym funkcję zastawki, z koreczkiem zamykanym standardowo, w rozmiarze 1,1x32mm, o przepływie 60ml/min.?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 18 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 6.

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 9 poz. 6 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 19 – dotyczy pakietu nr 10 poz. 1.

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10 poz. 1 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20 – dotyczy pakietu nr 41

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 41 dopuści wycenę przyrządu o parametrach:

„Przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych (ogólnego stosowania):

- ostry kolec (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego zabezpieczająca kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania);
- filtr o dużej powierzchni przeciwbakteryjny 0,01µm;
- port posiadający końcówkę luer-lock;
- korek portu;
- obsługiwany jedną ręką;
- posiadający zatyczkę zamykającą łącznik do pobierania leku zapewniającą ochronę przed zanieczyszczeniami.

(op. x 100szt)“?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 21 – dotyczy pakietu nr 57 poz. 1.

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 57 poz. 1 dopuści wycenę strzykawki z pojedynczą skalą?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 22 – dotyczy pakietu nr 30.

Czy zamawiający oczekuje: Przetwornik do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedynczy, zawierający podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dająca wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linia wstępnie wykalibrowana, gotowa do pracy bez potrzeby prekalibracji przy zastosowaniu zewnętrznych portów do kalibracji. Linie ciśnieniowe grubościennie, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu uniknięcia kontaminacji podczas przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelne, bezpinowe, osłonięte dodatkowym wodoszczelnym kołnierzem. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii, Łatwość wypełnienia linii. Średnice wszelkich elementów (linii i kraników) mają idealnie dobrane średnice – co gwarantuje bardzo dokładne wypełnienie zestawu i eliminację wszystkich pęcherzyków powietrza. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 23 – dotyczy pakietu nr 48.

- a) Poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowego układu oddechowego z generatorem IF bez zabezpieczenia przeciwdrobnoustrojowego opartego na działaniu jonów srebra?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

- b) Poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czapek w rozmiarach 000 – 9?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

- c) Poz. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu poz. 8 w celu umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 24 – dotyczy pakietu nr 54.

Prosimy o doprecyzowanie rodzaju przewodów (jednotubowe czy dwutubowe) i rodzaju połączenia z kablem do wymaganych mankietów.

Odpowiedź: Przewody jednotubowe.

Pytanie nr 25 – dotyczy pakietu nr 78.

- a) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: „okularki do fototerapii, dedykowane dla 1 pacjenta wykonane z delikatnego, opatentowanego materiału bez lateksu z dodatkową ochroną na oczy, zapewniającą ochronę przeciwko promieniom UV, a wzór opaski na głowę zapewnia dotarcie światła stosowanego w fototerapii do głowy dziecka, Okularki o unikatowym kształcie litery Y, dzięki czemu idealnie dopasowują się do główki dziecka, zabezpiecza przed zsuwaniem, posiadające z przodu specjalne uchwyty pozwalające na ułożenie okularków na główce dziecka. Dostępne w trzech rozmiarach -Noworodki 30 –38 cm, Wcześniejsi 24 –33 cm, Mikro –20-28 cm”

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

- b) Czy Zamawiający będzie wymagał okularków z dodatkową ochroną na oczy zapewniającą 99,9% ochronę przeciwko promieniom UV, potwierdzone niezależnymi badaniami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 26 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki 50ml z rozszerzeniem do 60ml skalowanej co 1ml na całej długości skali do 60ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 27 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki pakowanej po 80 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 28 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 3-6.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy w poz.3-6 wycena przy tej ilości ma być za opakowanie czy za sztukę?

Odpowiedź: Za sztukę. Patrz pismo pn. „ MODYFIKACJA TREŚCI SIWZ – PAKIET NR 1 ” (z dnia 09.12.2020 r.).

Pytanie nr 29 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 7.

Zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania strzykawki tuberkulinowej z igłą wtopioną w rozmiarze 0,45x13mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 30 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 7.

Zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania strzykawki tuberkulinowej z igłą nakładaną a w rozmiarze 0,45x10mm w opakowaniu 120 szt.?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 31 – dotyczy pakietu nr 2 poz. 9.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,45x16mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 32 – dotyczy pakietu nr 2 poz. 10.

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie rozmiary igieł w pozycjach 1-10 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 33 – dotyczy pakietu nr 2 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści zamknięte, wentylowane urządzenie do pobierania leków, okalające fiolkę o średnicy 20mm, zawierający filtr 0,2um. Zawór bezigłowy (do użycia do 7 dni - po odpowiedniej dezynfekcji, zgodnie z instrukcją obsługi); pojemność wypełnienia 0,15ml, długość 6cm, długości igły 1,6cm. Produkt bez zawartości lateksu, DEHP, PCV. Produkt jałowy. Apirogenny.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34 – dotyczy pakietu nr 88 poz. 6.

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 88, poz. nr 6 dopuści pompę elastomerową o przepływie 5 ml/h, o nominalnym czasie pracy 48h, objętości nominalnej 240 ml, objętości maksymalnej 300 ml, posiadającą obudowę kodowaną kolorystycznie w zależności od prędkości przepływu? Pompa posiada filtr cząstek stałych oraz ogranicznik przepływu typu Luer Lock oraz badania stabilności leków w urządzeniu. Ma obudowę blokującą promieniowanie UV do długości 380 nm (blokuje promienie UVB, UVC i większość promieni UVA). Nie posiada filtra powietrza na przebiegu linii infuzyjnej (zapewniając tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym). Bez DEHP. Wymagany port do napełniania zamykany koreczkiem, umieszczony jest na kapturku urządzenia w centralnym miejscu a urządzenie zapewnia żadaną nominalną objętość w zakresie +/- 10% nominalnego czasu wlewu. Dodatkowo użycie pompy elastomerowej w systemie zamkniętym ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35 – dotyczy pakietu nr 35.

a) **Poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści Iglę do neurostymulacji echogeniczną I stymulującą, pasującą do stymulatorów: Plexygon, Stimuplex HNS 12, Life-Tech Ezstim II- model ES400 w rozmiarze 22Gx80?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

b) **Poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści Iglę do neurostymulacji echogeniczną I stymulującą, pasującą do stymulatorów: Plexygon, Stimuplex HNS 12, Life-Tech Ezstim II- model ES400 w rozmiarze 22Gx50?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

c) **Poz. 4** Czy Zamawiający dopuści tępą igłę do blokady z użyciem stymulatora nerwów bez użycia USG, pasującą do stymulatorów: Plexygon, Stimuplex HNS 12, Life-Tech Ezstim II- model ES400 w rozmiarze 22Gx80?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36 – dotyczy pakietu nr 88 poz. 1.

Prosimy o dopuszczenie w poz. 1. Iglę do neurostymulacji echogenicznej I stymulującej, pasującej do stymulatorów: Plexygon, Stimuplex HNS 12, Life-Tech Ezstim II- model ES400 w rozmiarze 22G x 80.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37 – dotyczy pakietu nr 91 poz. 1.

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści cewnik dwuświatłowy w rozmiarze 14/18G dł. 20 cm o przepływach D 100; P 27 ml/min lub 13/13G dł. 20 cm o przepływach D 95; P 120 ml/min ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38 – dotyczy pakietu nr 91 poz. 2.

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści cewnik trzyświatłowy w rozmiarze 16/12/12G dł. 20 cm O przepływach D 55; M1 165; P 165 ml/min?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39 – dotyczy pakietu nr 91 poz. 8.

W związku z podanym przez Zamawiającego rozmiarem zestawu 20G/8cm

Prosimy o dopuszczenie Zestawu do cewnikowania tętnic : cewnik 20G, 80 mm / kaniula 0.95 x 50 mm / Prowadnik 25-0.025”.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40 – dotyczy pakietu nr 91 poz. 9.

Prosimy o dopuszczenie zestawu do cewnikowania tętnic w rozmiarze 20G/16 cm cewnik 20G, 160 mm / Kaniula 0.95 x 70 mm / Prowadnik 45-0.025”

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41 – dotyczy pakietu nr 48.

a) Poz. 7 Układ oddechowy noworodkowy

Cechą układu oddechowego wpływającą na ograniczenie i ochronę przed kolonizacją przez drobnoustroje jest ochrona przeciwdrobnoustrojowa oparta na działaniu jonów srebra. Czy Zamawiający, ze względu na bezpieczeństwo i ochronę pacjentów oraz personelu medycznego, wymaga aby oferowany układ posiadał ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

b) Poz. 8 Czujnik przepływu

Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje czujnika przepływu jednorazowego czy wielorazowego użytku?

Odpowiedź: Czujnik jednorazowy.

Pytanie nr 42 – dotyczy pakietu nr 12 poz 1.

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę anestetyczną o parametrach:

Poduszka zapewnia precyzyjne dopasowanie z twarzą użytkownika.

- Kodowane kolorami dla łatwego wyboru.
- Odpowiedni dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych.
- Wykonana z przezroczystego materiału
- Jednorazowego użytku
- brak ftalanów i zawartości lateksu
- bez PCV
- zdjęcie poglądowe poniżej:

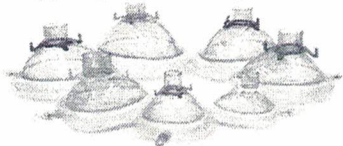


Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 43 – dotyczy pakietu nr 12 poz 2.

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę anestetyczną o parametrach:

- Kodowane kolorami dla łatwego wyboru.
- Odpowiedni dla noworodków, niemowląt, dzieci i dorosłych.
- Wykonana z przezroczystego materiału
- Z zaworem
- Jednorazowego użytku
- Mankiet zapewnia precyzyjne dopasowanie do twarzy użytkownika
- brak ftalanów i zawartości lateksu
- zdjęcie poglądowe poniżej:



Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 44 – dotyczy pakietu nr 24 poz 1.

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 45 – dotyczy pakietu nr 24 poz 2.

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianległe oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 46 – dotyczy pakietu nr 24 poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°

- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 47 – dotyczy pakietu nr 24 poz 4.

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 48 – dotyczy pakietu nr 24 poz. 5.

Czy Zamawiający dopuści złącze obrotowe do rurki z możliwością podłączenia do zestawu do odsysania, przeznaczone do wykonania bronchoskopii, zgodny ze standardem połączeń ISO 15M/15F, z możliwością stosowania tak długo jak jest podłączony zestaw do odsysania?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 49 – dotyczy pakietu nr 24 poz. 8.

Czy Zamawiający dopuści zestaw do pobierania próbek wydzieliny o pojemności 10 ml przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50 – dotyczy pakietu nr 24 poz. 9.

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny zestaw do higieny jamy ustnej, który posiada:

- * Szczoteczka do zębów z możliwością odsysania
- * Aplikator gąbkowy do nawilżania
- * Roztwór 0,12% chlorheksydyny (10 ml)
- * Żel nawilżający jamę ustną (3 ml)
- * Opakowanie zestawu pełni funkcję pojemnika na płyn
- * możliwość dołączenia do każdego zestawu złączki do drenu

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 51 – dotyczy pakietu nr 27 poz 1.

Czy Zamawiający dopuści łyżkę światłowodową, której światłowód pokryty jest wyłącznie czarnym płaszczem z tworzywa sztucznego o średnicy światłowodu 5 mm, numeracja łyżki kodowana numerycznie, instrukcja użycia w formie opisowej, nazwa producenta jedynie na opakowaniu jednostkowym, pakowana w pojedyncze opakowanie foliowe przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 52 – dotyczy pakietu nr 27 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści rękojeść laryngoskopową grubą/krótką zasilaną bateriami 2 x AA przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 53 – dotyczy pakietu nr 36 poz 1.

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 60ml
- Waga: 46g
- Objętość oddechow: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 54 – dotyczy pakietu nr 36 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)

- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55 – dotyczy pakietu nr 36 poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 56 – dotyczy pakietu nr 36 poz. 4.

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57 – dotyczy pakietu nr 36 poz. 5.

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 12ml
- Waga: 15g

- Objętość oddechowa: 150-300ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 1,2hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 58 – dotyczy pakietu nr 37 poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą z portem luer-lock mający ok. 9 mm przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację pod formularzem asortymentowo-cenowym danego pakietu. Niniejsze pismo stanowi integralną część SIWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi.

Z poważaniem,

**SP ZOZ Szpitala im. Św. Jadwigi Śląskiej
w Trzebnicy**

Dyrektor

Jarosław Maroszek

